PCT

世界海的所有権機関 国際 事務 局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



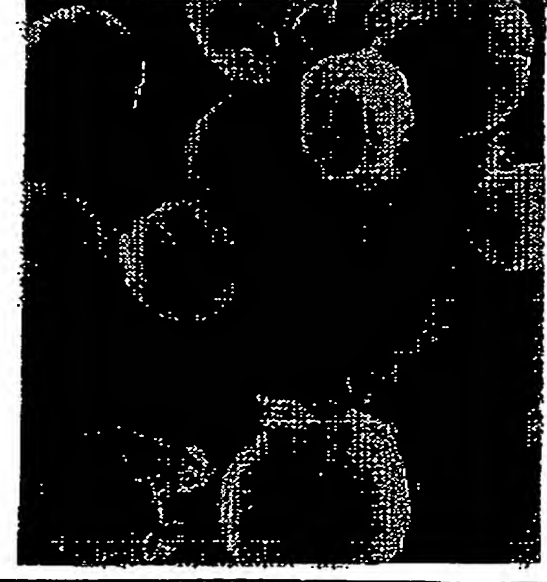
(51) 国際特許分類6 C01G 23/04, 23/00	A1	(11) 国際公開番号	WO99/11574
·		(43) 国際公開日	1999年3月11日(11.03.99)
(21) 国際出頭番号 PCT/// (22) 国際出版日 1998年9月2日 (30) 優先港デーを 特頭平9/254266 1997年9月2日(02.09.97) 特頭平9/254267 1997年9月2日(02.09.97) 特頭平9/254268 1997年9月2日(02.09.97) 特頭平9/364908 1997年12月18日(18.12.97) 特頭平9/364909 1997年12月18日(18.12.97) 特頭平10/30541 1998年1月27日(27.01.98) 特頭平10/30542 1998年1月27日(27.01.98) (71) 出頭人 (米国を絵くすべての楊定園について) 石原産業株式会社 (DSHBHARA SANGYO KAISHA, LTD.)[JP/iP] 〒550-0002 大阪町大阪市西区江戸堀一丁目3番15号 Osska, (4科学技術庁 無機料質研究所長が代設する日本園 (JAPAN as presented by THE HEAD OF NATIONAL INSTITUTE RESEARCH IN RNORGANIC MATERIALS, SCIENCE & TECHN AGENCY)[JP/JP] 〒305-0044 茨城県つくば市並木一丁目1番地 (baraki, (JP)	JP) POR	(75) 発明者/出願人 (※国につい と々本高義(SASAKI, Takayoshi)[JP 〒305-0032 茨城県つくは市竹園3 Ibweki, (JP) 遊辺 整(WATANABE, Mamoru)[J 〒305-0032 茨城県つくば市竹園3 満上男一(MITIGAMI, Youichi)[JP/J 〒305-0031 茨城県つくは市番遊2 りとおけ、(JP) 毎日正紀(JiDA, Masaki)[JP/JP] 〒510-0944 三重県図日市市奈川9 (74) 代理人 弁理士 浅村 幅,外(ASAMURA 〒100-0004 東京都千代回区大学町 新大手町ビル331 Tokyo, (JP)	P/JP] -4-1-201-304 P/JP) -33-734 Thanski, (JP) P] -i-2-704-301 -15-29-199-103 Mic, (JP) , Klyoshi et al.) T2丁自2番1号 R, US, 医小线管等 (AT, BE, CH, CY,

(54)Title: HOLLOW FINE POWDER, FLAKY FINE TITANIUM OXIDE POWDER PREPARED BY PULVERIZING SAID HOLLOW FINE POWDER, AND PROCESS FOR PREPARING THE BOTH

(54)発明の名称 中空状数粉末、狭中空状徴粉末を粉砕してなる膵片状酸化チタン数粉末およびそれらの製造方法

(57) Abstract

A hollow fine powder having a titanium oxide covering and prepared by spray-drying a flaky titania sol; a flaky fine titanium oxide powder prepared by pulverizing the hollow fine powder, and a process for preparing the both. These flue powders have excellent dispersibility and hence are useful as additives for cosmetic preparations, pigments, and paints. Further, the hollow fine powder has excellent fluidity and hence is also useful as seed particles for measurement of fluids.



(57)要約

本発明は、薄片状チタニアゾルを噴霧乾燥することによって得られる、酸化チタン殻を有する中空状微粉末及び該中空状微粉末を粉砕して得られる薄片状酸化チタン微粉末、並びにそれらの製造方法に関する。本発明の中空状微粉末及び薄片状酸化チタン微粉末は、分散性に優れるので化粧料、顔料、塗料などの添加材として有用であり、また、中空状微粉末は、流動性に優れるので流体計測用シード粒子としても有用である。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報) 人し アルバニア フィンタンド スロヴェニア スロヴァキア シエラ・レオネ レス スリ・ランカ フランス アルメニア AM PR リベリア LR S K オーストリナ レソト GA 13 SL オーストラリア メログレナダ UA GB リトナニア **6N** セネガル GD ΛZ アゼルバイジャン LU ルクセンブルグ スクジランド SZ. ボズニア・ヘルツェゴビナ グルジア BA LV ラトヴィア TD チャード バルハドス BB GH MC トーユー モナコ TG BE ~ AA OW ガンドブ WD モルドヴァ タジャスクン lT ブルベナ・ファン BP ベニア MC GN マダガスカル TM トルクメニステン ブルガリア ベニア・ビサオ BC GW MK マケドニア旧ユーゴスラヴィア TR トルコ BJ ベナン GR ギリシャ 类和国 TT トリニグッド・トバゴ プラジル BR クロアチア HR ククライナ ムカ UA ML BY ベラルーシ HU ヘンガリー MN モンゴル ŪĞ ウガンダ カナダ CA 米因 ウスペキステン インドネシア 15 モーリタニア US MR マラウイ CF 中央アフリカ IE アイルタンド LAK UZ コンゴー イスラエルインド CC 11 メキシコ MX VN CH スイス IN NE ニジェール ニーボースラビア YU コートジボアール Ci 18 アイスランド NL オランダ シンパブエ カメルーン CM 1 T イクリア OK ノールウェー 中国 日本 CN JP NZ CU サニーバ KE ケニナ ボーランド サルギスケン CY タブロス KG ポルトガル K? KR チェッコ 老明你 ルーマニア RO ドイン 100 DZ ロシア チンマーク DK KZ カゲフスクン スーダン SD エストニア EE スウェーデン セントルシア ES スペイン 9とテンシェダイン シンガボール

明 細 闇

中空状微粉末、該中空状微粉末を粉砕してなる薄片状酸化チタン微粉末およびそれらの製造方法

5

技術分野

本発明は、顔料、塗料、化粧料、コーティング剤またナイロンなどの樹脂や白色紙などへの添加材、触媒などの光機能性材料、さらに紫外線遮蔽材料として有用な、酸化チタン殻を有する新規な形態の中空状微粉末およびその製造方法、該中空状微粉末を粉砕してなる薄片状酸化チタン微粉末およびその製造方法、並びに該中空状微粉末もしくは該薄片状微粉末を配合してなる化粧料、並びに該中空状微粉末からなる流体計測システム用シード粒子に関するものである。

さらに本発明は、該中空状微粉末の製造に必要な薄片状チタニアゾルを、工業的に有利に提供する方法に関する。

15 背景技術

これまで、粒状、針状、樹枝状、薄片状等、様々な形状の酸化チタン微粉末が 知られているが、中空状のものは知られていなかった。

本発明の中空状微粉末は、後述のように薄片状チタニアゾルを噴霧乾燥して得られるものである。

20 ところで、この薄片状チタニアゾルを製造する方法として、酸化セシウム又は 加熱により酸化セシウムとなる化合物と二酸化チタンとを混合し、焼成して得られる層状チタン酸化合物セシウム塩と酸水溶液とを接触させて、層間のセシウム イオンを水素イオン (存在形態はヒドロニウムイオン)で置換し、生成したチタン酸粉末をアンモニウム化合物またはアミン化合物水溶液と混合撹拌する方法が 25 知られている (特開平9-25123号公報)。しかし、この方法ではチタン酸セシウム塩と酸水溶液との反応性が低く、セシウムイオンを水素イオン (存在形態はヒドロニウムイオン)で覆換するのに長時間 (3日以上)を要する (特開平6-122518号公報参照)ため、工業的に生産するには非常に効率が悪く生産コストがかかる。 また、上記チタン酸セシウム塩のような、ホスト骨格中のTi¹+席の一部が空孔、あるいは2価又は3価のアルカリ土類金属イオンや選移金属イオンで置換された層状チタン酸化合物金属化合物(たとえば). E. Grey, I. C. Madsen and J. A. Watts, J. Solid State Chem. 66,7(1987)や、D. Groult, C. Mercey and B. Raveau, J. Solid StateChem. 32,289(1980)等に記載)は、層間イオンしか交換できないため、イオン交換性が不十分であり、効率よく薄片状チタニアゾルを製造することが困難であった。

さらに、薄片状の酸化チタン粒子を製造する方法として、これまで薄片状チタニアソルを凍結乾燥する方法(特開平9-67124号公報)が知られている。

10 しかし、この方法で分散性に優れた徴粉末を得るには、希薄な濃度の薄片状チタニアソルを凍結乾燥する必要があり、相対的に大量の水を一旦凍結してから真空乾燥するために、これに費やすエネルギーは莫大であり、経済性に問題があった。 発明の開示

本発明は、分散性に優れた、酸化チタン殻を有する中空状微粉末を提供し、ま 15 た分散性に優れた薄片状酸化チタン微粉末を工業的かつ経済的に有利に製造する 方法を提供することを目的としている。

本発明者らは、かかる課題について鋭意研究を重ねた結果、薄片状チタニアゾルを噴霧乾燥することにより、意外にも、これまでにない特殊な形状を有し、しかも分散性に優れた酸化チタン微粉末が得られること、また、この特殊な形状の20 酸化チタン微粉末を粉砕することにより、薄片状チタニアゾルを凍結乾燥する従来の方法で得られるものと同等の分散性を有する薄片状酸化チタン微粉末を、工業的かつ経済的に製造できることを見いだした。

さらには、相異する二種類のアルカリ金属酸化物と二酸化チタンとを特定の割合で混合し、焼成して得られるチタン酸混合アルカリ金属塩を酸水溶液と接触させて該混合アルカリ金属塩のアルカリ金属イオンを水素イオン(存在形態はヒドロニウムイオン)で置換して層状チタン酸化合物を得、次いでこの層状チタン酸化合物を塩基物質の共存下で液媒体中に分散させることにより、本発明の中空状後粉末の製造に有用な薄片状チタニアゾルを工業的に有利に提供できることを見いだし、本発明を完成した。

したがって、本発明は、酸化チタン殻を有する中空状微粉末を提供することを 目的とする。さらに、本発明は薄片状酸化チタン微粉末を製造する方法を提供す ることを目的とし、この方法は、該中空状微粉末を粉砕することを特徴とする。 本発明のさらに他の目的は、以下の詳細な説明で明らかになるであろう。

5 なお本発明でいう酸化チタンとは、無水酸化チタンの他、水和酸化チタン、含水酸化チタン等を総称したものをさす。

図面の簡単な説明

図1は、中空状数粉末および海片状酸化チタン微粉末の製造工程の一実施態様 を模式的に示す図である。

10 図 2 は、本発明のチタン酸混合アルカリ金属塩で、Mがイオンの大きさがカリウム以下のアルカリ金属である結晶構造の(100)面への投影図であり、点線で囲まれた部分が単位胞に相当する。

図3は、本発明のチタン酸混合アルカリ金属塩で、Mがそのイオンの大きさが ルビジウム以上のアルカリ金属である結晶構造の(100)面への投影図であり、 15 点線で囲まれた部分が単位胞に相当する。

図4は、試料Gのチタニアゾルを遠心分離して得られたペースト状沈降物の分 醛直後(a)と、空気中乾燥後(b)のX線回折チャート図である。

図5は、本発明の中空状微粉末(試料K)を用いた薄膜の分光透過率曲線である。

20 図 6 は、本発明の中空状微粉末(試料L)の走査型電子顕微鏡写真(倍率: 1,000倍)である。

図7は、試料Lを放意に粉砕し、破壊した試料の走査型電子顕微鏡写真(倍率: 6,000倍)である。

図8は、図7の中央部分を拡大した走査型電子顕微鏡写真(倍率:60,00 25 0倍)である。

図9は、本発明の薄片状酸化チタン散粉末(試料N)の電子顕微鏡写真(倍率:1,500倍)である。

図10は、薄片状チタニアゾルを焼成して得られた板状酸化チタン粉末(試料O)の電子顕微鏡写真(倍率:60,00倍)である。

4

図11は、試料Lをシード粒子として用いて得られた粒子の光散乱イメージ写真である。

図12は、同じく試料Lをシード粒子として用いて得られた水流ベクトル図である。

5 図13は、比較試料(市販シリカガラスビーズ)をシード粒子として用いて得 られた光散乱イメージ写真である。

図14は、同じく比較試料(市販シリカガラスビーズ)をシード粒子として用いて得られた水流ベクトル図である。

発明を実施するための最良の形態

10 中空状欲粉末

本発明は、酸化チタン殻を有する中空状酸粉末に関する。

本発明において中空状微粉末とは、その粒子内部の空間を覆う殻を有する微粉末のことをいう。具体的には、例えば、風船状 (バルーン状)、ピンポン玉状等が挙げられる。ただし、殻が内部を完全に覆っている必要はなく、一部裂け目や 7 次落がある不完全な中空状微粉末であっても、また、上記中空状微粉末が粉砕された薄片状酸化チタン微粉末が含まれていても構わない。さらに、後述する用途に悪影響を与えない範囲で原材料に起因する不純物を含んだり、殻上に有していてもよい。

この中空状微粉末の大きさは、好ましくは外径が 0. 1~5000 μm、殻の 20 厚さが 1 n m~100 μ m である。

とくに、化粧料に適用する場合、分散性、肌触りの点で、外径(D)が $1\sim5$ 0 0 0 μ m、殻の厚さ(T)が 1 n m \sim 1 0 0 μ m であることが好ましく、より好ましくは外径(D)が 1 0 \sim 5 0 0 μ m、殻の厚さ(T)が 1 0 n m \sim 1 0 0 n m である。

25 流動性付与剤等として利用する場合には、外径に比べて殻の厚さが薄いほど見かけ比重が小さく、流動性を付与する能力に優れて好ましい。また、吸着材や光触媒等として利用する場合も、反応に寄与するのは表面だけで内部は不要なため、外径に比べて殻の厚さが薄いほど重量あたりの有効表面積が大きく好ましい。これらの場合、外径(D)と殻の厚さ(T)の比(D/T)の好ましい範囲は、5

0~5000である。

中空状微粉末は、従来公知の方法により、装面処理が行われていてもいなくても構わない。表面処理としては、例えば、シリコーン処理、レシチン処理、樹脂処理、粘材処理、シラン処理、フッ素化合物処理、無機酸化物処理、紫外線吸収 前処理、多価アルコール処理、アミノ酸処理、色素処理、金属石鹸処理、油剤処理、ワックス処理、ペンダント化処理などが挙げられる。特に、パーフルオロアルキルリン酸エステルなどのフッ素化合物処理が行われることが好ましい。処理方法としては、乾式、湿式、気相法などが挙げられ、揮発性反応性シリコーンで処理した後、アルキル鎖やポリオキシアルキレン基などを付加して、親水性や親10 油性にするペンダント化処理を行うなど複数の処理を組み合わせることも可能である。

本発明において、中空状微粉末は、薄片状チタニアゾルの噴霧乾燥により製造され、その生成機構は次のように推測される。すなわち、図1を参照して、噴霧された薄片状チタニアゾルは、微細な液滴1となり、この液滴は、その直後に乾燥のために高温にさらされる。液滴全体が急激に加熱されるため、液滴表面だけでなく、内部でも水分の気化が起こり、風船のように膨らみ、同時に乾燥されて、薄片状粒子2が貼り合わされて0.1~5000μmの中空状微粉末3が形成される。

喧霧乾燥における噴霧方法には、ディスク式、圧力ノズル式、二流体ノズル式 20 などがある。ディスク式は、高速回転するディスク上に原液を供給し、適心力に より微粒化し、噴霧する方法である。この方式は、原液の粘度や供給速度等が大きく変化しても、それに応じてディスクの回転数を変化させることにより所望の 大きさに微細化できることが特徴である。処理可能な粘度は 1 ~ 数万 c P であり、小型テスト機から大量生産用に幅広く採用されている。

25 圧力ノズル式は、原液に高圧をかけ、ノズルから噴霧する方法である。メンテナンスが容易で、大量生産に向いている。処理可能な粘度は1~数千cPである。 二流体ノズル式は、原液を圧縮空気やスチームと一緒に噴出することにより微粒化、噴霧する方法であり、小型機に向いたシステムである。また、圧力ノズル式と同じく比較的細いノズルを通すため、低粘度の原液の処理に適した方法であ

る。

10

本発明においては、上記のいずれの方法でも条件を適当に選択することにより、 **薄片状テタニアゾルの液滴が前駆体として得られるが、工業的には、高濃度で高** 粘度のゾルにも対応でき、大量生産に適していることから、ディスク式が最も好 5 ましい。

上記したとおり、噴霧された液滴は、直ちに熱風と接触することにより乾燥さ れる。熱風の温度は、好ましくは100 \circ \circ \circ 800 \circ \circ 、より好ましくは150 \circ 400℃である。熱風の温度が上記範囲にあるときに、液消内部の水分の十分な 気化により、良好な中空形状が得られやすく、また、この中空形状が崩れにくい。 用途によっては、噴霧乾燥された中空状数粉末を、バンドドライヤー、マイク 口波ドライヤー、電気炉、流動層焼成炉等を用いて、さらに熱処理することが好 ましい。熱処理の温度は、好ましくは、100 \mathbb{C} \sim 800 \mathbb{C} \mathbb{C} である。この熱処理 は、酸化チタンの結晶化、残留水分の除去、残留塩基物質の除去、耐光性の向上 を目的としている。熱処理温度が上記範囲にあるときに、前記の熱処理の目的が 15 十分に達せられ、また、中空形状も崩れにくい。

薄片状チタニアゾル

噴霧乾燥に用いる薄片状チタニアゾルは、粘度が好ましくは5~10000 cP、さらに好ましくは100~3000cPである。

ゾルを構成する海片状チタニア粒子の大きさは、好ましくは、厚さが 0.5~ 20 100nm、幅及び長さが $0.1~30\mu$ m、さらに好ましくは厚さが0.5~10 nm、幅及び長さが1~10 μmである。最終的に後述の薄片状酸化チタン 微粉末を得たい場合は、厚さは好ましくは 0. 5~50 nmであり、さらに好ま しくは 0.5~1 n m である。ゾルを構成する薄片状チタニア粒子の厚さが上記 範囲にある場合は、ゾルの粘りが適度であり、噴霧されて中空となった後乾燥す 25 るまでの間も破裂しにくい。また、幅及び長さが上記範囲にある場合に、噴霧し やすく、また、中空状の形状を得やすい。

薄片状チタニアゾルの分散媒として、水の他にメタノール、アセトニトリル等 の有機溶媒を用いることができるが、経済性の点で水が最も好ましい。

噴霧乾燥する際の薄片状チタニアゾルの好ましい濃度は、0.5~20重量%

である。濃度が上配範囲にある場合は、噴霧しやすく、また、適度な厚みの殻を有する中空状微粉末が得られることから、薄片状に粉砕しやすい。また、この程度の濃度が経済的に有利であり、工業生産に向いている。

この海片状チタニアソルは、アルカリ金属酸化物または加熱によりアルカリ金 属酸化物に分解される化合物と、酸化チタンまたは加熱により酸化チタンを生ず る化合物とを混合し、焼成して得られるチタン酸アルカリ金属塩を酸水溶液と接 触させて層状構造のチタン酸化合物を生成させ、次いで該層状チタン酸化合物を 塩基物質の共存下で液媒体中に分散、剝離させること等により製造することがで きる。

10 アルカリ金属酸化物としては、リチウム、ナトリウム、カリウム、ルビジウム、セシウムの酸化物の中から少なくとも1種を用いることができる。また、加熱によりアルカリ金属酸化物に分解される化合物としては、アルカリ金属の炭酸塩、水酸化物、硝酸塩、硫酸塩などが使用できるが、これらのなかでも炭酸塩、水酸化物が好ましい。また、加熱により酸化チタンを生ずる化合物としては、メタチクン酸、オルトチタン酸などの含水酸化チタン、チタンアルコキシドなどの有機チタン化合物が挙げられるが、含水酸化チタンが好ましい。

塩基物質としては、プロピルアミン、ジエチルアミン等のアルキルアミン、水酸化テトラメチルアンモニウム、水酸化テトラエチルアンモニウム、水酸化チトラプロピルアンモニウム、水酸化テトラブチルアンモニウム等の水酸化4級アン20 モニウム、エタノールアミン、アミノメチルプロパノール等のアルカノールアミンが挙げられ、これらの中でも、水酸化4級アンモニウム、アルカノールアミンが好ましい。塩基物質の添加量は、前配層状チタン酸化合物に対し、好ましくは0.5当量から10当量、より好ましくは1当量から2当量である。塩基物質の種類、添加量がともに実験的に選択した最適な条件とすることによって、層状チタン酸化合物は完全に1枚ずつに剝離して、単独の薄片状チタニア粒子(二次元シート)から成るゾルになり、さらにその分散安定性が保たれる。塩基物質の種類や量が最適でないと、層間に塩基物質と水が入って大きく膨潤した(浸透圧膨潤)層状チタン酸化合物が剝離しきれずに残存することもあるが、実用上、支障のない範囲であれば構わない。

新規海片状チタニアゾル

本発明においては、特に上記海片状チタニアゾルとして、組成式

Tir-x/3 O4 11x/31 -

(式中のxは0.57~1.0)、具体的にはTilalO.3.76~~

5 TilorOliss-で表される、薄片状粒子を分散してなるチタニアゾルを用いる ことができる。

従来より、組成式Ti_{2-1/1}O, **(式中のxは、0.60~0.75)で表される薄片状散粒子を分散してなる薄片状チタニアゾルは知られているが、上記のチタニアゾルは新規な組成を有するものである。従来品に比べ、チタン酸イオンの負電荷が多いため、塩基物質を吸着する能力が高く、液媒体中への分散も速い。

この新規ソルを構成する薄片状チタニア粒子は、TiO。八面体が稜共有により連鎖して二次元骨格構造を形成しているが、さらに、Ti^{*}席の9.5~17%が欠陥になっているため、薄片状粒子の負電荷が大きい構造となっている。粒子の大きさは、用途により任意に設定できるが、通常は、厚さが0.5~1nm、幅及び長さが0.1~30µmである。

なお、この新規ソルは、下記の新規チタン酸混合アルカリ金属塩を出発物質と して、上記と同様にして製造することができる。

新規チタン酸混合アルカリ金属塩

上記新規ゾルの製造に使用できるチタン酸混合アルカリ金属塩は、具体的には 例えば次のようにして製造することができる。すなわち、アルカリ金属酸化物 M. O及びM'2O(M, M' は各々相異するアルカリ金属である)または加熱に より各々M2 O及びM'2Oに分解される各化合物と、二酸化チタンまたは加熱に より二酸化チタンを生ずる化合物とを、好ましくは、M/M'/Tiのモル比で 3/1/5から3/1/11の割合で混合し、500℃~1100℃、さらに好 ましくは600℃~900℃の温度で焼成する。反応を十分に行って原料組成物 の残存量を少なくし、また、別の組成の物質の生成を抑えるには、上記温度範囲 が好ましい。

上記で得られたチタン酸混合アルカリ金属塩は、ホスト骨格中のTi "席の一

部が、層間のアルカリ金属とは異なるアルカリ金属イオンで置換された、組成式 M_x [$M'_{t/s}$ Ti $_{g-x/s}$]0.

(式中のM, M' は各々相違するアルカリ金属であり、xは0.50~1.0である)で示される、斜方晶の層状構造を有する新規な組成の化合物である。

5 この物質中のMとM'で示されたアルカリ金属イオンは活性であるので、他の 陽イオンとの交換反応性や有機物のインターカレーションによるとり込みを起こ す。このため、酸水溶液と接触させると、層間(M)およびホスト骨格中(M') のアルカリ金属イオンが、短時間で水素イオン(存在形態はヒドロニウムイオン) と交換され、工業的に生産する場合に効率良く、生産コストの低い薄片状チタニ 10 アソルを得ることができる。

組成式中のxは、出発原料の混合比を変化させることにより、コントロールできる。また、均一で単相の化合物を得るためには、前記合成工程の中、混合を十分に行うことが好ましく、原料粉末を自動乳鉢などで摩砕混合することが好ましい。また、焼成条件を適当に変えることにより、種々の粒子径の化合物が得られ15 る。

上記チタン酸混合アルカリ金属塩は、従来法の中間生成物である、例えばチタン酸セシウムに比べ、酸水溶液との反応性が高く、水素イオンとの置換反応が速い。従来のチタン酸セシウムのセシウムを水素イオン(存在状態はヒドロニウムイオン)で置換して層状チタン酸化合物とするには、チタン酸セシウムの粉末100元に、1規定の塩酸100m3を3日間室温で接触させる必要があったのに対し、例えばM=Cs、M'=Liである本発明の化合物のセシウムおよびリチウムを水素イオン(存在形態はヒドロニウムイオン)で置換するのに、該化合物の粉末1グラムに1規定の塩酸100m3を1日間室温で接触させればよい。

本発明のチタン酸混合アルカリ金属塩は、層間イオンの大きさがカリウム以下 25 の場合は図2に、またルビジウム以上の場合は図3に示すような層状構造を有しており、TiO。八面体が後共有により連鎖して二次元のシートを作り、その間にアルカリ金属イオンを含む斜方晶に属する結晶である。この二次元シートの結晶学的な組成はTiO。であり、本来電気的に中性であるが、Ti¹¹の八面体席の8~17%が、前記層間のアルカリ金属とは異なったアルカリ金属イオンで置換

されており、負に帯電する。これらを層間のアルカリ金属イオンが補償する形に なっている。

この新規物質の空間群は層間イオンの大きさがカリウムイオン以下の場合は Cmcm、ルビジウムイオン以上の場合は Immmである。また、結晶学的デー 5 夕は、層間のアルカリ金属イオンの種類、ホスト骨格内のTi席のアルカリ金属 イオン置換量に依存するが、代表的な組成、すなわちM=K、M'=Liで、x=0.8の場合の粉末X線回折データ及びリートベルト解析の結果をそれぞれ表 1 と表 2 に示す。

(表1) 本発明のチタン酸混合アルカリ金属塩のX線回折データ

_	•
	73
	4.3

h k l	d calc (Å)	obs d
0 2 0 0 4 0 1 1 0 1 3 0 0 2 0 1 0 5 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	78167911182237 3.7078111182237 3.707811182237 1.857 2.21.9977 1.857	7. 8 1 7 7 7 0 2 1 7 7 0 2 1 3 2 7 2 2 2 3 3 2 2 2 1 . 9 1 2 1 . 8 5 7 1 . 8 5 7 1 . 8 5 7

15

20 格子定数は a = 3. 8 2 4 4 (3) Å, b = 15. 5 3 4 (1) Å, c = 2. 9 7 3 3 (1) Å, V = 1 7 6. 7 2 (1) Å であり、単位胞中に 2 組成式分が含まれ、計算密度は 3. 3 8 7 g/cm³ となる。

(衰2) 本発明のチタン酸混合アルカリ金属塩のリーベルト解析結果

Atom	g	x	У	z	В
K	0.4	0.5	0.4884 (6)	0.75	7.9 (1)
Ti, Li	1.0	0.0	0.318 (1)	0.75	1.08 (6)
0 1	1.0	0.0	0. 2165 (2)	0, 25	1,2 (1)
0 2	1.0	0.0	0.3870 (3)	0, 25	1, 1 (1)

g: Occupation factor

B: Temperature parameter

10 $R_{\Psi P} = 0.1194$, $R_{P} = 0.0936$, $R_{u} = 0.0339$, $R_{i} = 0.0412$, $R_{F} = 0.0279$

本発明の薄片状テタニアゾルを製造する場合、M及びM'の組み合わせとして、(M、M') = (カリウム、リチウム)、(ルビジウム、リチウム)、(セシウム、リチウム)が好ましい。

15 層状チタン酸化合物

前記したとおり、チタン酸アルカリ金属塩を酸水溶液と接触させることによって層状チタン酸化合物を生成させることができる。

酸水溶液としては、塩酸、硫酸などの無機酸、酢酸、しゅう酸などの有機酸の水溶液が挙げられ、特に制限はない。濃度は好ましくは、0.5規定から6規定、20 さらに好ましくは、1規定から3規定である。反応に要する時間を適当なものとし、また、チタン酸の分解を防ぐためには上記の濃度範囲が好ましい。

酸との反応を効率よく行う方法として、チタン酸アルカリ金属塩を酸性スラリーとした後、フィルタープレスやプフナーなどの吸引濾過器でケーキ状にし、そのまま吸引しながら新鮮な酸を通ずる方法を採ることが好ましい。また、酸水溶25 液との接触・反応後、イオン交換水等で洗浄して余分な酸を取り除くことが好ましい。余分な酸を除去することによって、ゾルに仕上げた後の粘度、分散性などの安定性に優れる。

新規層状チタン酸化合物

本発明においては、上記層状チタン酸化合物として、層と層との間のアルカリ

金属イオンが水素イオンで置換され、かつ、ホスト骨格中のTiい席の一部も水素イオンで置換された組成式

H_{4 x/3} Ti_{2-z/3}O₄ • nH₂O

(式中xは0.50~1.0であり、nは0~2である)で示される、斜方晶の 5 層状構造を有する新規な組成の化合物を使用することができる。

層間に水素イオン(存在形態としてはヒドロニウムイオン)、水分子を含むチタン酸化合物は従来より知られているが、このような組成は新規である。この物質中の層間及びホスト骨格中の水素イオン(存在形態はヒドロニウムイオン)は活性であり、他の陽イオンとの交換反応や有機物のインターカレーションを可逆的に起こす。

その構造は、前掲の図3に相当する。これは、TiO。八面体が稜共有により連鎖して二次元のシートを作り、その間に水素イオン(存在形態はヒドロニウムイオン)を含む斜方晶に属する結晶である。この二次元シートの結晶学的な組成はTiO。であり、本来電気的に中性であるがTi¹¹の八面体席の8~17%が欠15 陥になっており、負に帯電する。これを層間の水素イオン(存在形態はヒドロニウムイオン)が補償する形になっている。

この層状チタン酸化合物では、層間の水素イオン(存在形態はヒドロニウムイオン)だけでなく、出発物質であるチタン酸混合アルカリ金属塩のホスト骨格中のアルカリ金属イオンと交換された水素イオン(存在形態はヒドロニウムイオン)も可動な状態であるので、化合物中の活性なイオンの量が従来の化合物より多い。従って、この新規な層状チタン酸化合物は、吸着材、イオン交換材、触媒、分離材、有害物質処理材等として有用であると考えられる。

この層状チタン酸化合物の結晶学的データは、ホスト骨格内のTi¹¹席の欠陥の量に依存するが、代表的組成、すなわちx=0.8、n=1.0の場合の粉末25 X線回折データを表3に示す。

(表3) 本発明の層状チタン酸化合物のX線回折データ

h k l	d calc (Å)	obs (Å)
0 2 0 0 4 0 1 1 0 1 3 0 0 6 0 1 5 1 1 0 5 1 1 1 2 1 1 4 1 0 7 1 2 0 0 1 6 1 2 1 2 0	9991993603725243 15726935279725243 1.333322222221.885	9. 6 1 9 2 3 6 1 3 7 2 5 2 4 4 3

10

5

格子定数はa=3. 7836(3) Å, b=18. 371(2) Å, c=2. 9984(2) Å, V=208. 42(2) Å であり、単位胞中に2組成式分が含まれ、計算密度は2. $359g/cm^3$ となる。

15 なお、この新規層状チタン酸化合物は、上記の新規チタン酸混合アルカリ金属 塩を出発材料として上記と同様にして製造することができる。

薄片状酸化チタン微粉末

上記の薄片状チタニアゾルは、前述したように、本発明の中空状微粉末の原料とすることができ、この中空状微粉末を粉砕することによって、その破片である 20 薄片状酸化チタン微粉末が得られる。粉砕によって、必ずしも元の薄片状チタニア粒子までほぐれるわけではなく、薄片状テタニア粒子が数枚~数十枚積み重なった集合体となっている。ここで、粉砕が強い程、薄片状酸化チタン微粉末の幅及び長さは小さくなり、粉砕の程度により得られる薄片状酸化チタン微粉末の粒子形状をコントロールすることができる。薄片状酸化チタン微粉末を得るうえで 25 は、コロプレックスミルなどの比較的弱い粉砕機を用いることが好ましい。

薄片状酸化チタン微粉末の大きさは、好ましくは厚さが $1\sim100\,\mathrm{nm}$ 、幅及び長さが $0.1\sim500\,\mu\mathrm{m}$ である。さらに、化粧料用の紫外線遮蔽材料として好ましくは、厚さが $20\sim80\,\mathrm{nm}$ 、幅及び長さが $1\sim500\,\mu\mathrm{m}$ である。厚さが上記範囲であると、十分に紫外線を吸収し、また、透明性にも優れる。幅及び

長さが上記範囲であると肌での伸びがよく、ざらつき感も無い。

この薄片状酸化チタン微粉末は、前述の中空状微粉末と同様の従来公知の表面 処理が行われていてもいなくても構わない。これらの表面処理は、薄片状チタニ アソルを噴霧乾燥した後に実施しても、また、粉砕した後に実施しても、更には、 5 粉砕と同時に実施しても構わない。

薄片状酸化チタン微粉末も中空状微粉末と同様に、用途によっては、粉砕の前及び/又は後に、好ましくは粉砕の前に熱処理することが好ましい。粉砕前に熱処理をすると、水分が減少して粉砕時の再凝集や粉砕装置への付着を防ぐことができる。熱処理温度は好ましくは100℃~800℃である。上記温度範囲にあるときは、所望する熱処理の目的を達成し、また、薄片形状が高温によって崩れにくい。

用途

以上の方法により得られる酸化チタンからなる殻を有する中空状微粉末および 専片状酸化チタン微粉末は、二次凝集が少なく、非常に分散性に優れている。

15 本発明の中空状微粉末および薄片状酸化チタン微粉末は、紫外線遮蔽材や流動性付与材、吸着剤、光触媒、色材として、種々の顔料や化粧料、塗料、コーティング剤、樹脂、白色紙などへの添加剤、触媒などの光機能性材料に利用できる。特に、中空状微粉末は、酸化チタンからなる殻を有するため、紫外線遮蔽材、吸着剤、光触媒として利用することができる。また、内部が空間になっているために見かけ比重が非常に小さく、流動性、断熱性に優れているため、流体計測システム用シード粒子、流動性付与材、軽量セメント・モルタル用、軽量断熱材、建築補修パテ用、耐熱被獲パテ用、爆薬増感用、紙粘土用、反射材、プラスチック用フィラー、接着剤用、マスターモデル用、シンタクチックフォーム用、合成木材用、人工大理石用、ボーリング用として利用することができる。さらに、設の厚さをサブミクロンからナノメートルレベルにコントロールすることにより、光干沙が起こるため、色材としての利用も可能である。

本発明の中空状微粉末を、化粧料に利用する場合には、例えば油性成分、保湿剤、界面活性剤、顔料、香料、防腐剤、水、アルコール類、増粘剤等と配合し、ローション状、クリーム状、ペースト状、スティック状、乳液状など、各種の形

態で用いることができる。該中空状粒子の殻をサブミクロン以下にコントロールすると、実際に化粧料に配合して使用する際に、指などで肌に擦り付けることによって崩壊し、薄片状酸化チタン徴粉末となって、肌への密着性が向上するなどの効果も期待できる。

5 中空状微粉末や薄片状酸化チタン敵粉末を塗料やコーティング剤の添加剤等に使用する場合、前記噴霧乾燥温度の特に好ましい範囲は、150~250℃である。この範囲で噴霧されると、塩基物質が変質せずに残存しており、塗料やコーティング剤に添加したときに分散が容易である。

本発明の中空状微粉末をシード粒子として利用できる流体計測システムは、流体の中に存在するシード粒子に光を照射し、散乱された光を検知し、流体の流れを測定するタイプのもので、レーザー・ドップラー流速計や、粒子イメージ流速計などがある。本発明の中空状微粉末は、内部が空間になっていて見かけ比重が小さいため、流体中において流れに対する追随性に優れており、また屈折率の高い酸化チタンから成るため、光散乱性に優れている。これらのことから、本発明の中空状微粉末は、精度の高い流体計測を可能にする。流体計測システム用シード粒子としては、外径5~50μm、殻の厚さが10~100nmであることが、流体への追随性と光散乱性のバランスの点で好ましい。

本発明の薄片状チタニアソルは中空状散粉末や薄片状酸化チタン微粉末を製造するのに有用であり、また、それ自体も、コーティング剤、触媒としての用途が 20 期待される。また、本発明によって提供される新規なチタン酸混合アルカリ金属塩や層状チタン酸化合物は、金属イオンまたは水素イオン(存在形態としてはヒドロニウムイオン)を無機あるいは有機陽イオンと交換したり、あるいはインターカレーションにより有機物をとり込む能力に優れていることから、単なる上記中空状数粉末や薄片状酸化チタン微粉末の出発原料や中間生成物としてだけではなく、吸着剤、イオン交換材、触媒、分離材、有害物質処理材、電極材料、誘電体材料としての利用が期待される。

実施例

次に実施例によって本発明をさらに説明するが、これらは本発明を限定するも のではない。 実施例1 チタン酸混合アルカリ金属塩の合成

炭酸カリウム(K₂ CO₃) と炭酸リチウム(Li₂ CO₃) と二酸化チタン(TiO₂)をK/Li/Tiのモル比にして3/1/6.5で混合し、十分に摩砕した。これを白金るつぼに移し、800℃の温度で5時間焼成したところ、 5 白色の粉末が得られた(試料A)。

この粉末について元素分析したところ、K/Li/Tiのモル比は3/1/6、5に保たれていた。また、X線回折パターンを測定したところ、C 底心の斜方格子で指数付けでき、次いでリートベルト解析を行った結果、組成式 K_x [Li $_{1/6}Ti_{2-1/3}10$ 4

10 (但し、x=0.8)で表されるレピドクロサイト型層状チタン酸化合物混合アルカリ金属塩であることが判明した。

試料Aをハンディプレスでコイン状のペレットに成形し、800℃で1時間焼成した。焼成後の寸法は、直径8.99mm、厚み0.99mmで重量は0.1 324gであった。このペレットについて複素インピーダンス法にて200℃でのイオン伝導度を測定したところ、4.0×10⁻³Scm⁻¹であった。したがって、本発明のチクン酸混合アルカリ金属塩は、電極材料など導電性を必要とする用途に有用であることがわかった。

また、Zn²⁺として100ppn の亜鉛を含む亜鉛アミン錯体100mlに、試料A 1.0gを分散させ、1時間撹拌後、試料を違別し、ろ液のZn²⁺濃度を原子吸光 20 法にて測定したところ、30ppm に減少していた。したがって、本発明のチタン 酸混合アルカリ金属塩は、イオン交換材、分離材、有機物質処理材として有用で あることがわかった。

実施例2 チタン酸混合アルカリ金属塩の合成

炭酸セシウム(Cs₂CO₃)と炭酸リチウム(Li₂CO₂)と二酸化チタン(TiO₂)をCs/Li/25 Tiのモル比にして3/1/7.57で混合し、十分に摩砕した。これを白金るつぼに移し、900℃で5時間焼成したところ、白色の粉末が得られ、実施例1と同様に粉末X線回折法により同定したところ、組成式

Cs. [Li x/3Tiz-x/3]0.

(但し、x=0.7)で表されるレピドクロサイト型層状チタン酸化合物混合ア

ルカリ金属塩であることが判明した(試科B)。

試料Bをハンディプレスでコイン状のペレットに成形し、800℃で1時間焼成した。焼成後の寸法は、直径6.99mm、厚み0.99mmで重量は0.1324gであった。このペレットについて複素インピーダンス法にて200℃で のイオン伝導度を測定したところ、1.4×10-8Scm⁻¹であった。

実施例3 チタン酸混合アルカリ金属塩の合成

水酸化カリウム(KOH) と水酸化リチウム(LiOH)と酸化チタン(TiO₂)をK/Li/Ti のモル比にして3/1/6.5で混合し、十分に摩砕した。これを白金るつぼに 移し、600℃で5時間焼成したところ、白色の粉末が得られた。実施例1と同 10 様に粉末X線回折法により同定したところ、組成式

Kx [Li x/3Ti2-x/8]04

(但し、x=0.8)で表されるレピドクロサイト型層状チタン酸化合物混合アルカリ金属塩に若干の酸化チタンの残存する混合物になっていることがわかった(試料C)。

15 実施例4 層状チタン酸化合物の合成

実施例1で得られた試料Algに対して、1規定の塩酸100cm²を接触させるべく、1日間室温で攪拌しながら反応させた。その後、遮過、水洗、乾燥して、層状チタン酸化合物の粉末を得た(試料D)。

試料Dについて蛍光X線分析をしたところ、リチウムおよびカリウムの含有量 20 は、塩酸を接触させる前の含有量に対し、それぞれ100分の1以下(検出限 界以下)および100分の1まで減少しており、アルカリ金属イオンはほとんど すべて水素イオンに置換されていることが確認された。

Zn² *として100ppm の亜鉛を含む亜鉛アミン錯体100mlに、試料D1.0gを分散させ、1時間撹拌後、試料を適別し、ろ液のZn² * 濃度を原子吸光法にて 選定したところ、59ppm まで減少していた。したがって、本発明のチタン酸混合アルカリ金属塩は、イオン交換材、分離材、有機物質処理材として有用であることがわかった。

実施例5 層状チタン酸化合物の合成

実施例2で得られた試料Blgに対して、1規定の塩酸100cm²を接触させ

るべく、1日間室温で撹拌しながら反応させた。その後、濾過、水洗、乾燥して、本発明の層状チタン酸化合物の粉末を得た(試料E)。

実施例 6 層状チタン酸化合物の合成

実施例3で得られた試料Clgに対して、1規定の塩酸100cm³を接触させるべく、1日間室温で攪拌しながら反応させた。その後、濾過、水洗、乾燥して、本発明の層状チタン酸化合物の粉末を得た(試料F)。

試料E、Fについても、試料Dと同様の分析を行った結果、出発物質であるチタン酸混合アルカリ金属塩に含まれていたアルカリ金属イオンのほとんどすべてが水素イオンに置換されていることが確認された。

10 実施例7 薄片状チタニアゾルの合成

次いで、実施例 4 で得られた層状チタン酸化合物(試料D)の粉末 6 kgを水酸化テトラブチルアンモニウム水溶液 0、1 m²(濃度:3 1 0 mol m ²)に加え、シェーカーで 150回転/分程度の振盪を1日間行うことにより、TiO2濃度5重量%、粘度 510 cPの薄片状チタニアゾル(試料G)を得た。なお、粘度 は、BL型粘度計を用いて測定した。

試料Gをしばらく放置しても、固形物の沈降は認められなかった。

試料Gを15,000rpmで30分間遠心分離すると、ほぼ透明な上澄み液と、ペースト状の沈降物に分かれた。沈降物は、ゾル中に分散していた粒子の集合体と考えられる。図4(a)は、このペースト状の沈降物を遠沈管から採り出20した直後のX線回折チャートであるが、アモルファス的なパターンであり、周期的な原子配列に基づく回折線は観られない。次いで、ペースト状沈降物を自然乾燥してから、X線回折を測定したところ、図4(b)の回折チャートが得られた。二次元シート内の構造に起因する20、02パンドが鍵測されることから、二次元シート内の原子配列が保持されていること、および、明瞭な0k0(kは整数)25 底面反射シリーズが観られることから、その二次元シートが乾燥により積み重なっていることが明らかになった。これらのことと、ペースト状態でアモルファス的な回折線しか観られなかったことを考え合わせると、ゾル中に分散していた薄片状粒子は、1枚単位の二次元シートに剝離していたと考えるのが妥当である。図4(a)で20、02パンドが観測されなかったのは、サンプルを試料板にの

せる過程で、二次元シートが試料板に対して平行に配列してしまう、いわゆる選 択配向をするためと解釈される。

この二次元シートは、

Tie-x/2 O4 ((x/2) -

5 (x=0, 8)で表され、その厚みは、ホスト層の結晶構造解析の結果より、0. 75 nmと見積もることができる。さらに、試料Cを希釈して凍結乾燥し、走査 型電子顕微鏡で観察したところ、幅及び長さ1μmの薄片状粒子を確認した。

実施例5で得られた試料E0.5gをエタノールアミン水溶液100cm³(濃 10 度:0.14moldm⁻³)に加え、シェーカーで150回転/分程度の振盪を1日 間行うことにより、透明感のある乳白色のゾル(試料H)が得られた。

試料Hをしばらく放躍しても、固形物の沈降は認められなかった。

試料Gと同様に、X線回折測定、および走査型電子顕微鏡観察をしたところ、上記組成式で表される厚さ 0. 75 nm、幅及び長さ 20 μmの薄片状粒子を分15 散してなる薄片状チタニアゾルであることが分かった。

実施例 9 薄片状チタニアゾルの合成

実施例 6 で得られた試料 F 0. 5 gを水酸化テトラブチルアンモニウム水溶液 1 0 0 cm³(濃度: 0. 1 8 mol dm °)に加え、シェーカーで 1 5 0 回転/分程度 の振盪を 1 日間行うことにより、透明感のある乳白色のゾル(試料 I) が得られ 20 た。

試料 I をしばらく放置すると、底に白色微粒子の沈降がわずかに認められた。 シェーカーによる振盪をさらに 2 日間行っても白色微粒子の沈降量は減少しなかったことから、この白色微粒子は、出発物質から持ち込まれた酸化チタン粒子であると考えられる。

25 試料 1 をしばらく放置して、沈降物をデカンテーションで取り除き、試料 G と 同様に、 X 線回折測定、および走査型電子顕微鏡観察をしたところ、上記組成式で表される厚さ 0. 7 5 nm、横幅 0. 1 μmの 導片状粒子を分散してなる 薄片状チタニアゾルであることが分かった。

炭酸セシウム(Cs,CO1)と二酸化チタン(T102)をCs/Ti のモル比にして1/5.3 で混合し、十分に摩砕した。これを白金るつぼに移し、800℃で40時間焼成することにより、組成式Cs、Tixx/10。(x=0.7)で表されるチタン酸アルカリ金属塩の白色粉末を得た。次いで、得られた粉末1グラムに対して、1規定の5塩酸100㎝ を接触させるべく、3日間室温で撹拌しながら反応させた。なお、1日間および2日間反応させた時点では、セシウムの水素イオンへの置換は十分ではなかった。その後、濾過、水洗、乾燥して、組成式H、Ti2-1/10・H2O(x=0.7)で表される層状チタン酸化合物の粉末を得た。次いで、得られた層状チタン酸化合物の粉末の.5gを水酸化テトラブチルアンモニウム水溶液100 cm³(膿度:0.1 mol dm⁻²)に加え、シェーカーで150回転/分程度の振盪を3日間行うことにより、透明感のある乳白色のゾル(試料J)を得た。

試料Jをしばらく放置しても、固形物の沈降は認められなかったが、1日間および2日間振盪した時点では、しばらく放置すると固体が沈殿していることが確認され、分散が十分ではなかった。

15 試料Gと同様に、X線回折測定、および走査型電子顕微鏡観察をしたところ、 試料Jは、上記組成式で表される厚さ0.75 nm、幅及び長さ0.1 μmの薄 片状粒子を分散してなる薄片状チタニアゾルであることが分かった。

実施例 10 中空状微粉末の合成

実施例 7 で得られた薄片状チタニアゾル (試料 G) をディスク式噴霧乾燥機 20 (大川原化工機社製 O C − 2 5) により乾燥した。ディスクはピン型のものを用い、2 4 0 0 0 r p mで回転させることにより噴霧を行った。乾燥は、2 0 0 ℃ の温度の熱風で行うことにより、本発明の中空状微粉末 (試料 K) を得た。走査 型電子顕微鏡観察により、試料 K は、外径 2 0 μ m 前後、殻の厚さ 1 0 0 n m 前後、外径 (D) と殻の厚さ (T) の比 (D/T) が 2 0 0 前後の中空状微粉末で 25 あった。

試料K5gをイオン交換水95gに懸濁させ、超音波分散を10分間行い、さらにエチルアルコール150gを添加して、コーティング剤を作成した。このコーティング剤をスピンコーターでガラス板に塗布し、650℃の温度で20分熱処理を行ったところ、透明な酸化チタン薄膜が得られた。この酸化チタン薄膜の

分光透過率曲線を測定したところ図5が得られ、紫外線遮蔽能に優れることが分かった。さらに、この酸化チタン薄膜に1mW/cm²のブラックライトを照射したところ、水の接触角が、照射前の37度から、3、4度に変化し、超親水性を示した。

5 実施例11 中空状微粉末の合成

実施例10で得られた試料Kを670℃の温度で1時間熱処理することにより、本発明の中空状微粉末(試料L)を得た。

試料Lの走査型電子顕微鏡写真を図6に、また、試料Lを粉砕機を用いて故意に破壊した物の走査型電子顕微鏡写真を図7に、さらに図7の中央部分を拡大したき査型電子顕微鏡写真を図8に示す。図6および図8より、試料Lは、外径20μ前後、殻の厚さ100μm前後、外径(D)と殻の厚さ(T)の比(D/T)が200前後の中空状数粉末であることが分かった。

実施例12 海片状酸化チタン徴粉末の作成

実施例10で得られた試料Kをコロプレックスミル(アイ・イー・シー社製ス 15 タッドミル632)で粉砕することにより、本発明の薄片状酸化チタン粉末(試料M)を得た。走査型電子顕微鏡観察により、試料Mは、厚さ30nm前後、幅及び長さ10μm前後の薄片状酸化チタンであることがわかった。

試料M5gをイオン交換水100mlに懸濁させ、超音波分散を10分間行う ことにより、コーティング剤を作成した。このコーティング剤をスピンコーター 20 でガラス板に塗布し、600℃の温度で1時間熱処理を行ったところ、透明な酸 化チタン薄膜が得られた。

実施例13 薄片状酸化チタン微粉末の作成

実施例11で得られた中空状徴粉末(試料L)をコロプレックスミル(アルピネ社製)で粉砕することにより、本発明の薄片状酸化チタン粉末(試料N)を得25 た。

試料Nの電子顕微鏡写真を図9に示す。図9より、試料Gは、厚さ30nm前後、幅及び長さ10μm前後の薄片状酸化チタンが、二次凝集のほとんどない状態で分散していることがわかる。

比較例2 板状酸化チタン粉末の作成

実施例7の薄片状チタニアゾル(試料G)を坩堝に入れ、電気炉にて650℃の温度で1時間乾燥、熱処理し、次いでコロプレックスミル(アルピネ社製)を用いて粉砕することにより、酸化チタン粉末(試料O)を得た。

試料〇の電子頭微鏡写真を図10に示す。図10より、試料〇は、厚さ300 5 nm前後の板状粒子とみられる。

試験例1

試料L、N、Oを下記製法にて粉末状ファンデーションに仕上げ、化粧料 1、n、oを得た。

			重量%
10	タルク	15.	0
	マイカ	25.	0
	カオリン	5.	0
	武料	38.	0
	二酸化チタン	2.	0
15	ステアリン酸亜鉛	.1.	0
	ポリメタクリル酸メチル粉末	3.	0
	スクワラン	5.	0
	流動パラフィン	1.	0
	酢酸ラノリン	1.	0
20	トリイソオクタン酸グリセリン	2.	0
	ミリスチン酸オクチルドデシル	2.	0
	(製法)		

(1)から(7)をヘンシェルミキサーで混合する。これに、70℃で加熱溶解した(8)から(12)を加え、自動乳鉢で十分に混合した後、篩を通す。

25 評価

化粧料1、n、oについて、実際、使用した際の肌での伸びと透明感を、10名のパネラーが10点満点で採点した。伸びまたは透明感が優れているほど高い得点をつけた。10名の採点を平均し、表4および5に示す結果を得た。すなわち、本発明の方法により得られた薄片状酸化チタンは、化粧料にしたときの肌で

5

の伸びや透明感に優れていることが明らかになった。

(表4) 中空状微粉末を配合した化粧料の評価結果

	化粧料 1
肌での伸び	10.0
肌での透明感	7. 6

(表5) 薄片状酸化チタン微粉末及び板状酸化チタン粉末を 配合した化粧料の評価結果

10		化粧料n	化粧料o
10	肌での伸び	10.0	2, 3
	肌での透明感	8, 3	2. 1

試験例2

試料し及び比較試料として市販のシード粒子用シリカガラスピーズ(平均粒子 15 径 20 μm、平均厚み 1 μm) を用い、粒子イメージ流速計 F L O W M A P(DANTE C社製)による角型水槽内水流測定試験を行った。一辺10cm の透明角型水槽に、水800cm。をいれ、シード粒子として、試料L又は市販 のシード粒子用シリカビーズを0.01g添加し、マグネティックスタラーで撹 拌した。水槽上部よりYAGパルスレーザーを照射し、水槽側面から見た粒子の 20 散乱光イメージを 9. 1 μ 秒間隔で C C D カメラによって読み取り、これを画像 処理して水槽側面から見た水流ベクトルを計算した。試料しを用いた場合の散乱 光イメージ写真及び計算された水流ベクトル図をぞれぞれ図11、図12に示し た。また、比較試料としてシリカビーズを用いた場合の散乱光イメージ写真およ び計算された水流ベクトル図をそれぞれ図13、図14に示した。比較試料をシ 25 ード粒子とした測定では、散乱イメージが不明瞭であり、水流ベクトルが乱雑に なっている。このような乱れは、通常の液体の流れ場ではありえないことから、 正確な流体計測がなされなかったことがわかる。これに対し、試料しをシード粒 子とした測定では、粒子の散乱イメージが明瞭で、水流ベクトルの配列がなめら かな流線形を描いており、正確な測定がなされたことがわかる。すなわち、本発

明の中空状骸粉末は、光散乱性に優れたシード粒子として、精度の高い流体計測 に有用であることがわかった。

産業上の利用可能性

本発明の中空状微粉末及び本発明により得られる薄片状酸化チタン微粉末は、

5 分散性に優れ、顔料、塗料、化粧料、コーティング剤またナイロンなどの樹脂や 白色紙などへの添加材、触媒などの光機能性材料、さらに紫外線遮蔽材料として 有用なものである。

さらに、本発明の新規なチタン酸混合アルカリ金属塩、層状チタン酸化合物、 薄片状チタニアゾルは、上記微粉末を工業的に有利に製造するのに有用である。

請求の範囲

- 1. 酸化チタン殻を有する中空状微粉末。
- 2. 酸化チタン殻の外径 (D) が 0. 1~5000 μm、厚さ (T) が 1
- 5 nm~100μmである請求項1に記載の中空状微粉末。
 - 3. 酸化チタン殻の外径(D)と厚さ(T)の比(D/T)が50~500 0である請求項1記載の中空状微粉末。
 - 4. 薄片状チタニアゾルを噴霧乾燥する工程を含む請求項1記載の中空状微粉末の製造方法。
- 10 5. 薄片状チタニアゾルの粘度が5~1000cPである請求項4記載の中空状数粉末の製造方法。
 - 6. 薄片状チタニアゾルが組成式

Ti 2-x/2 O4 (4x/3) -

(式中のxは0.57~1.0である)で表される薄片状粒子の分散物を含む請15 求項4記載の中空状微粉末の製造方法。

7. 組成式

Ti2-x/2 O4 (4x/8) -

(式中のxは0.57~1.0である)で表される簿片状粒子の分散物を含む薄片状チタニアゾル。

- 20 8. 薄片状チタニアゾルが厚さが 0.5~1 nm、幅及び長さが 0.1~3 0μmの薄片状粒子の分散物を含む請求項 4 記載の中空状微粉末の製造方法。
 - 9. 噴霧乾燥した後、i00~800℃の温度で熱処理する工程をさらに含む請求項4記載の中空状微粉末の製造方法。
- 10. 薄片状チタニアゾルが下記の工程を含む方法により製造されたものであ 25 る請求項4記載の中空状微粉末の製造方法;

アルカリ金属酸化物または加熱によりアルカリ金属酸化物に分解される化合物 と、酸化チタンまたは加熱により酸化チタンを生ずる化合物とを混合し、焼成し でチタン酸アルカリ金属塩を得る工程;該チタン酸アルカリ金属塩を酸水溶液と 接触させて層状チタン酸化合物を得る工程:および該層状チタン酸化合物を塩基 物質の共存下で液媒体中に分散させて薄片状チタニアゾルを得る工程。

- 11. チタン酸アルカリ金属塩を得る工程がM2 O及びM'2O (M, M' は各各相違するアルカリ金属である)で表されるアルカリ金属酸化物、または加熱により各々M2 O及びM'2Oに分解される各化合物を、二酸化チタンまたは加熱に
- 5 より二酸化チタンを生ずる化合物と、M/M'/Tiのモル比で3/1/5から 3/1/11の割合で混合し、これを500℃~1100℃の温度で焼成する工程を含む請求項10に記載の中空状徴粉末の製造方法。
 - 12. チタン酸アルカリ金属塩が組成式

 $M \times [M' \times sTi_{2 \times x/3}]0_4$

- 10 (式中のM、M は各々相違するアルカリ金属であり、xは0.50~1.0である)で表される斜方晶の層状構造を有するチタン酸混合アルカリ金属塩である 請求項10記載の中空状微粉末の製造方法。
 - 13. 組成式

M x [M x/3Ti2.x/3]0.

- 15 (式中のM、M' は各々相違するアルカリ金属であり、x は 0. 50~1. 0である)で表される斜方晶の層状構造を有するチタン酸混合アルカリ金属塩。
 - 14. 層状チタン酸化合物が組成式

 $H_{4\times/3}Ti_{2\times\times/3}O_4 \cdot nH_2O$

(式中xは0.50~1.0であり、nは0~2である)で表される斜方晶の層20 状構造を有する化合物である請求項10記載の中空状微粉末の製造方法。

15. 組成式

 $H_{4\times/3}Ti_{2-\times/3}O_4 \cdot nH_2O$

(式中xは0.50~1.0であり、nは0~2である)で表される斜方晶の層 状構造を有する層状チタン酸化合物。

- 25 16、請求項1記載の中空状微粉末を粉砕してなる薄片状酸化チタン微粉末。
 - 17. 薄片状酸化チタン微粉末の大きさが、厚さ1~100nm、幅及び長さ0.1~500μmである請求項16記載の薄片状酸化チタン微粉末。
 - 18. 請求項1記載の中空状数粉末を粉砕する工程を含む薄片状酸化チタン数粉末の製造方法。

- 19. 粉砕する工程の前及び/又は後に100~800℃の温度で熱処理する工程をさらに含む請求項18記載の薄片状酸化チタン微粉末の製造方法。
- 20. 請求項1記載の中空状微粉末または請求項16記載の薄片状酸化チタン 微粉末を配合してなる化粧料。
- 5 21. 請求項1記載の中空状衡粉末からなる流体計測システム用シード粒子。

FIG. 1

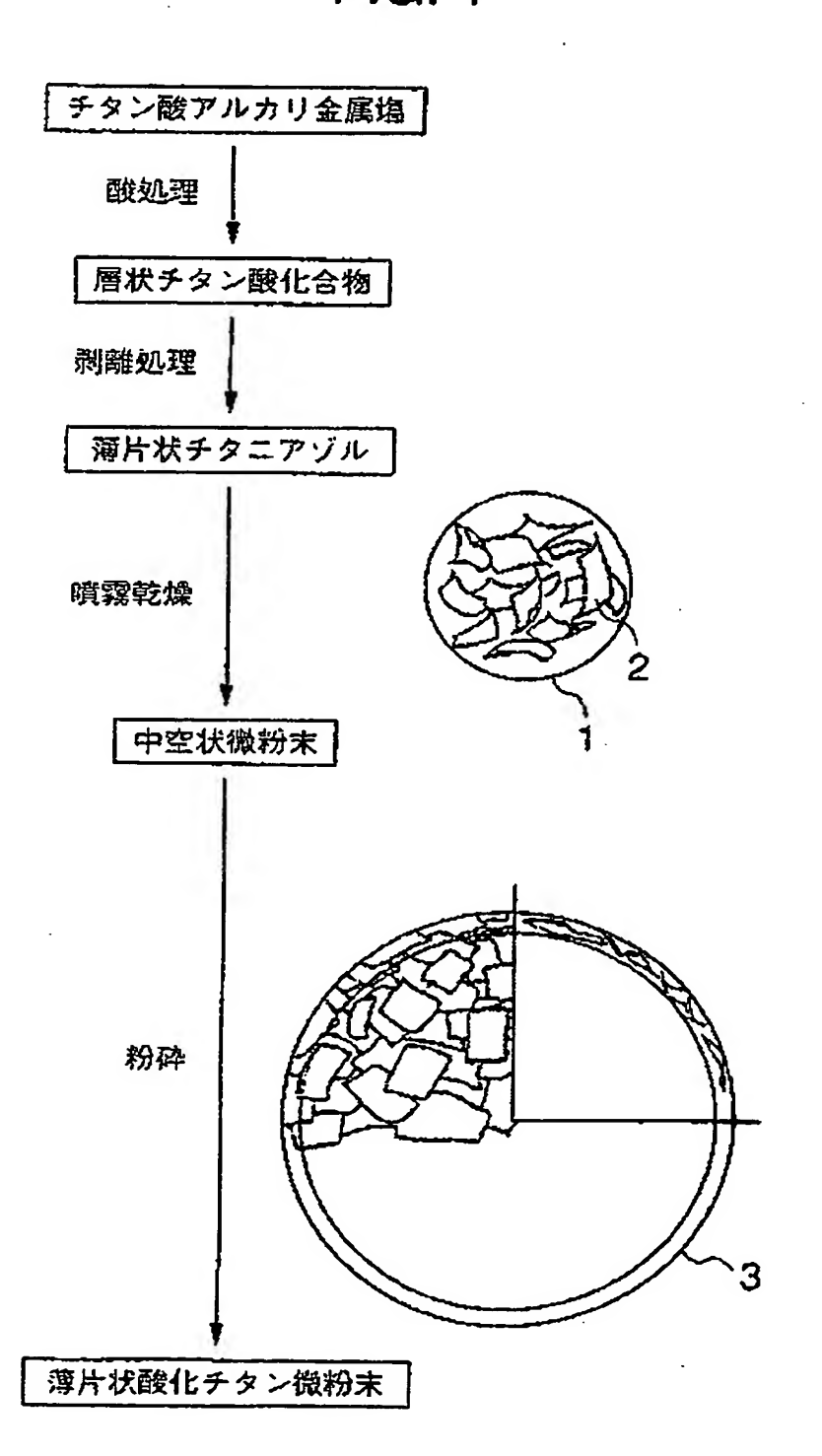


FIG. 2

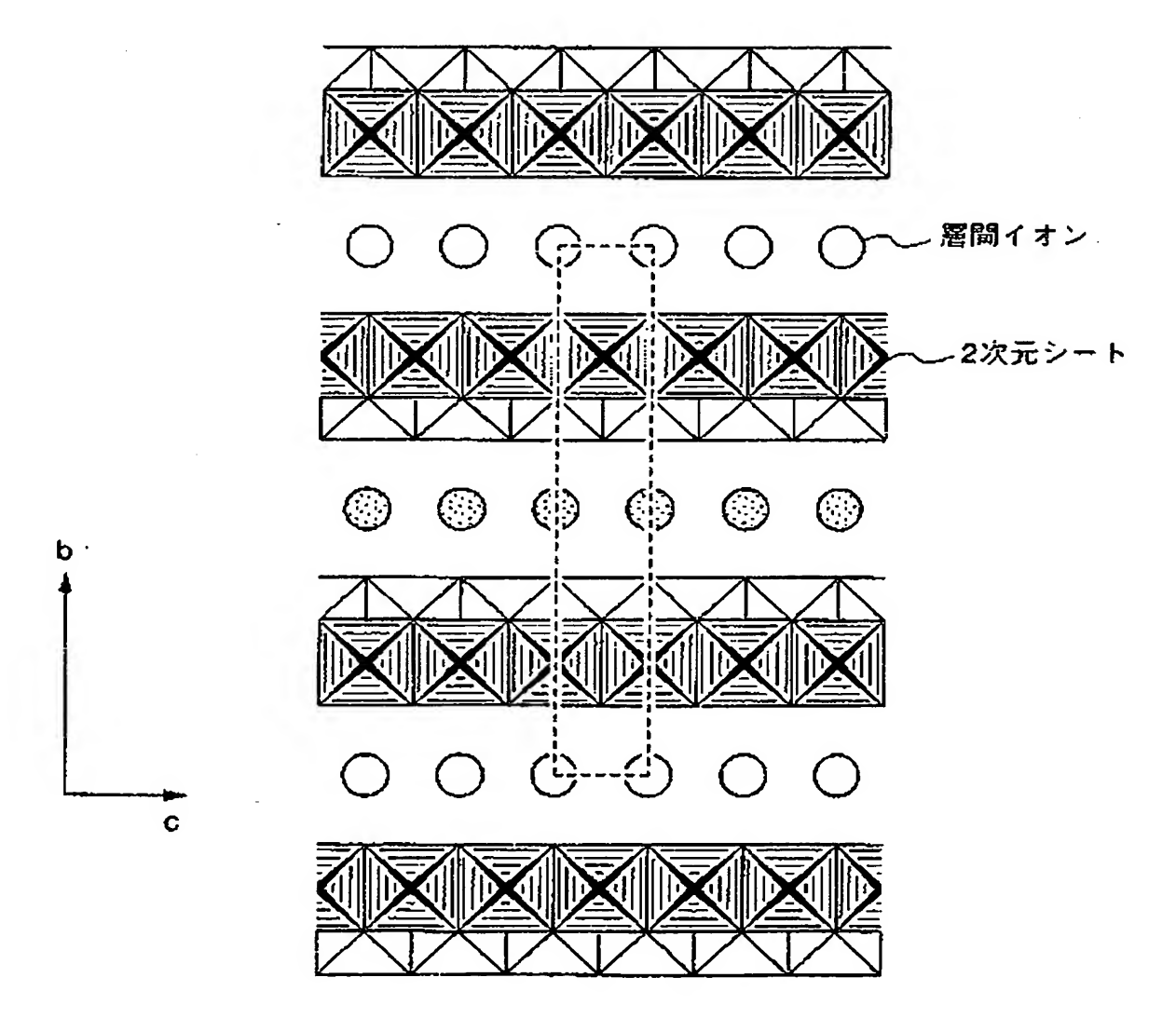


FIG. 3

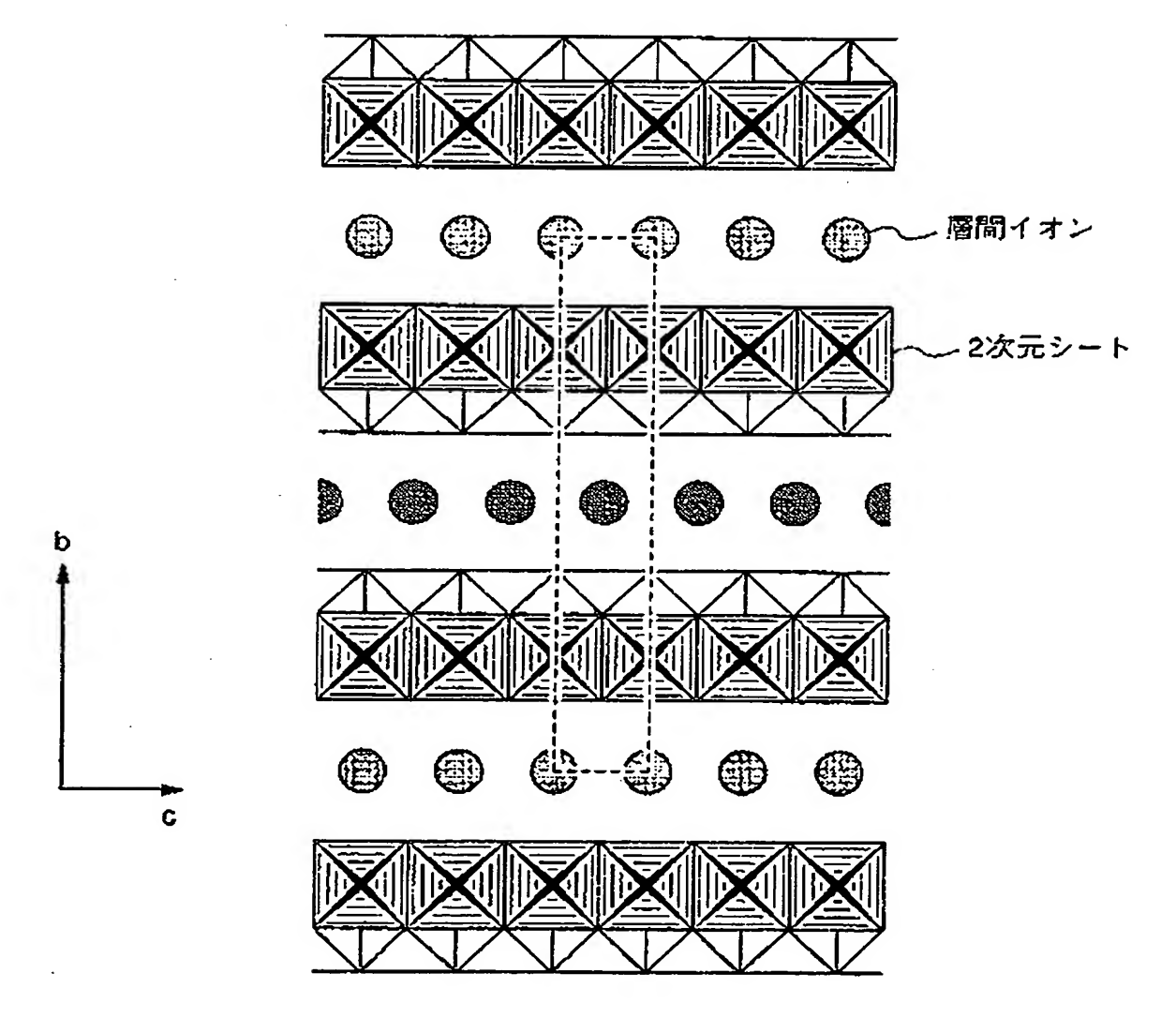
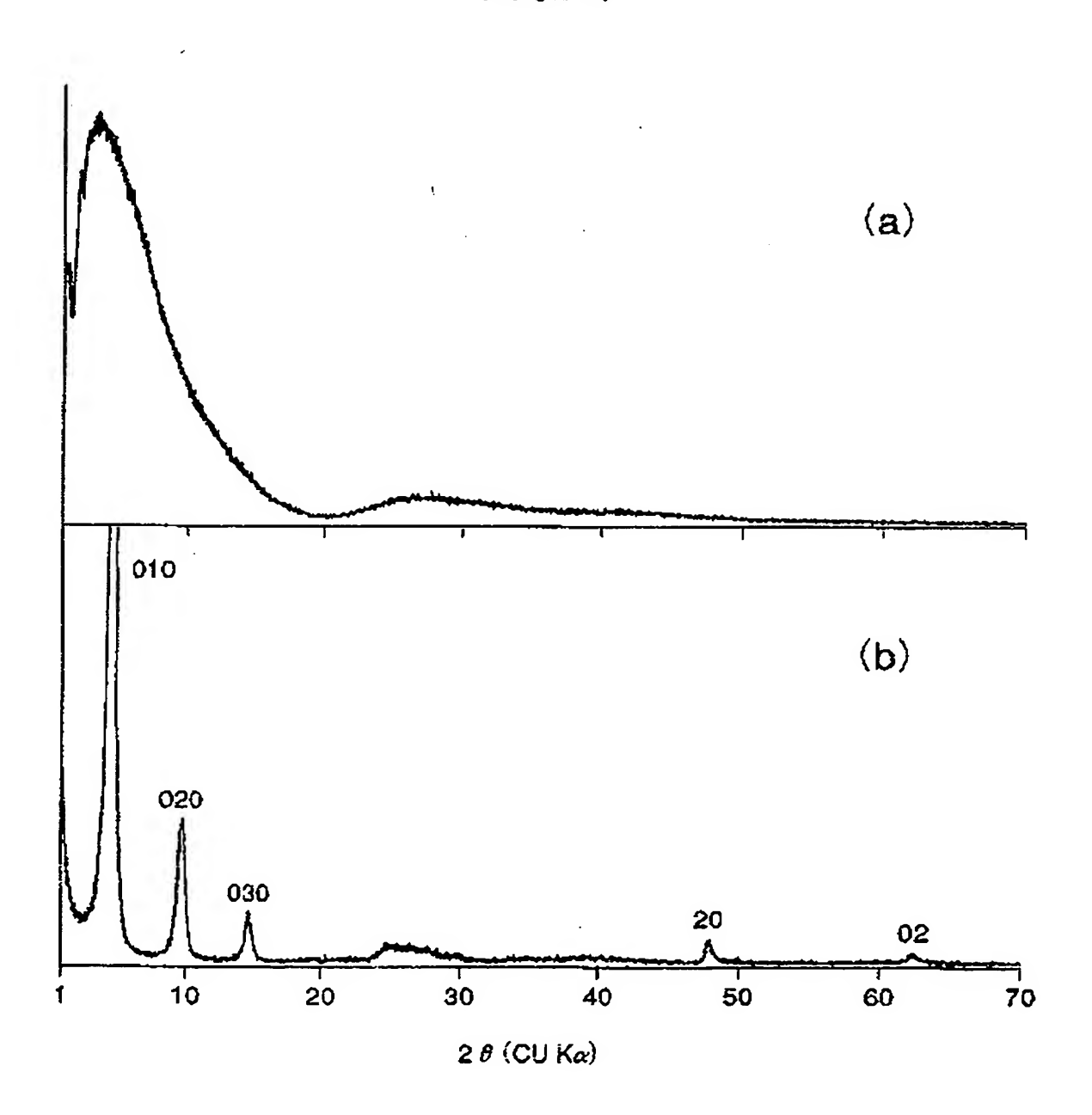


FIG. 4



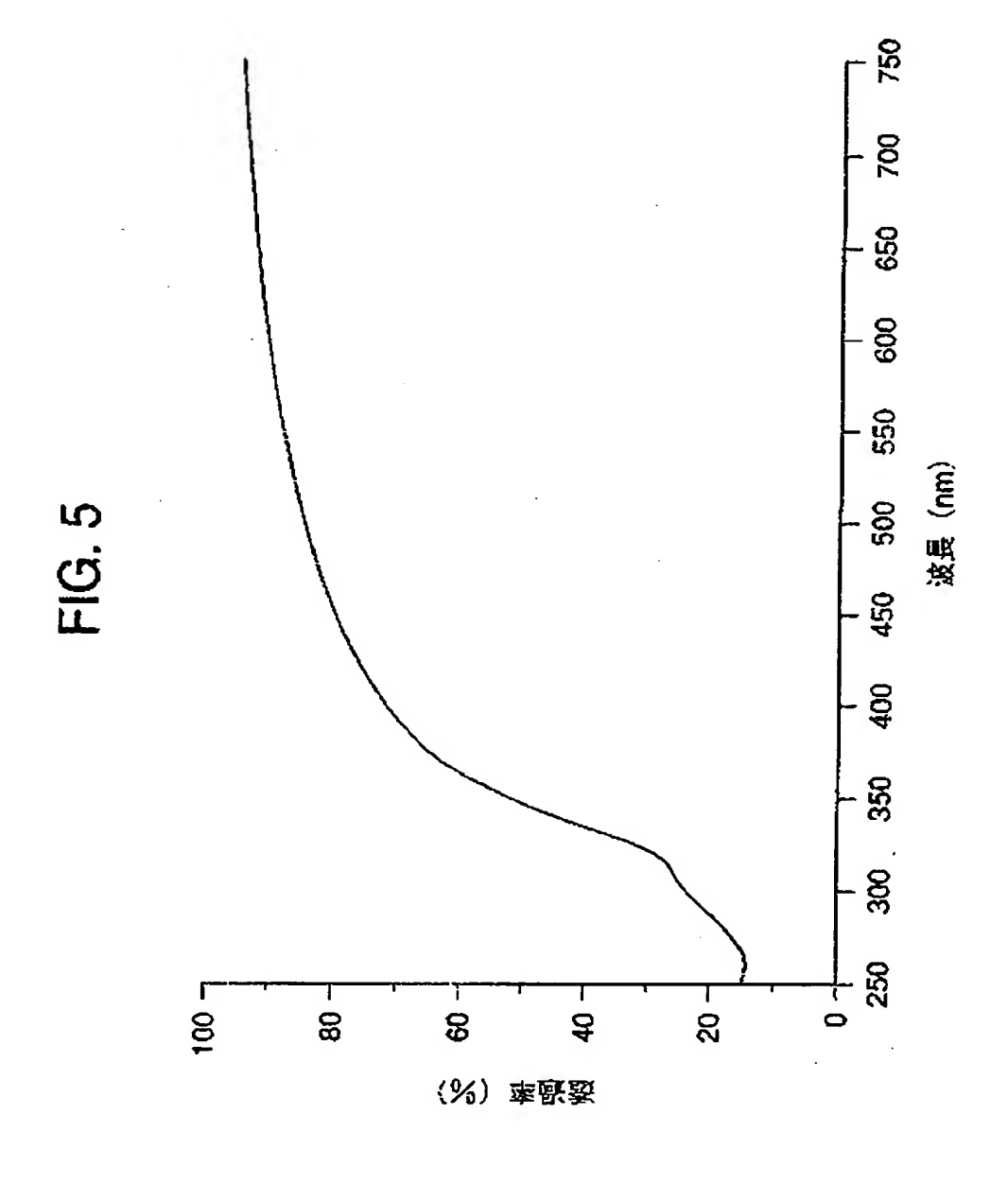


FIG. 6

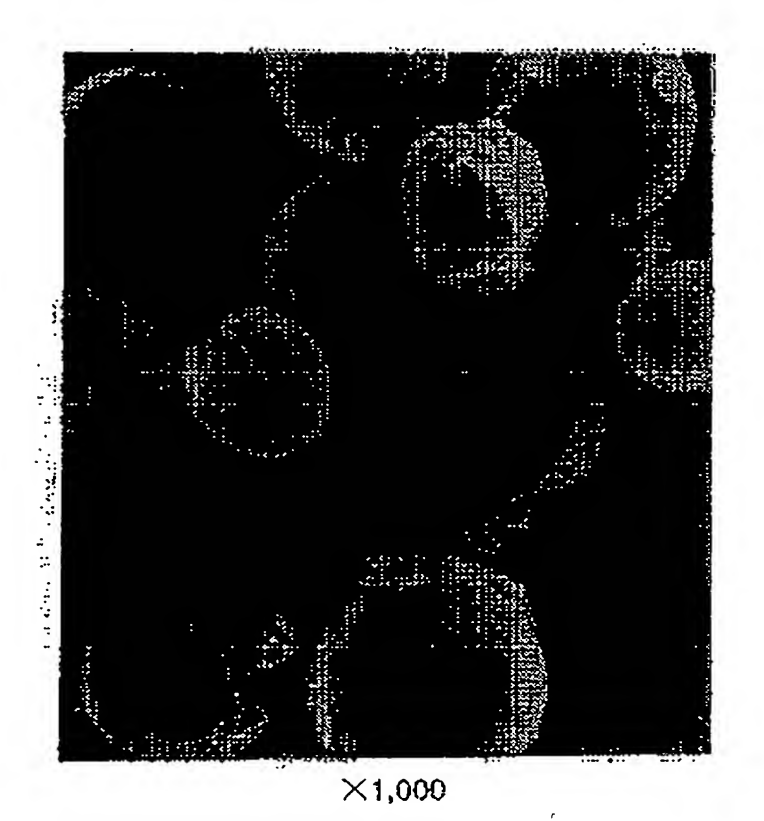
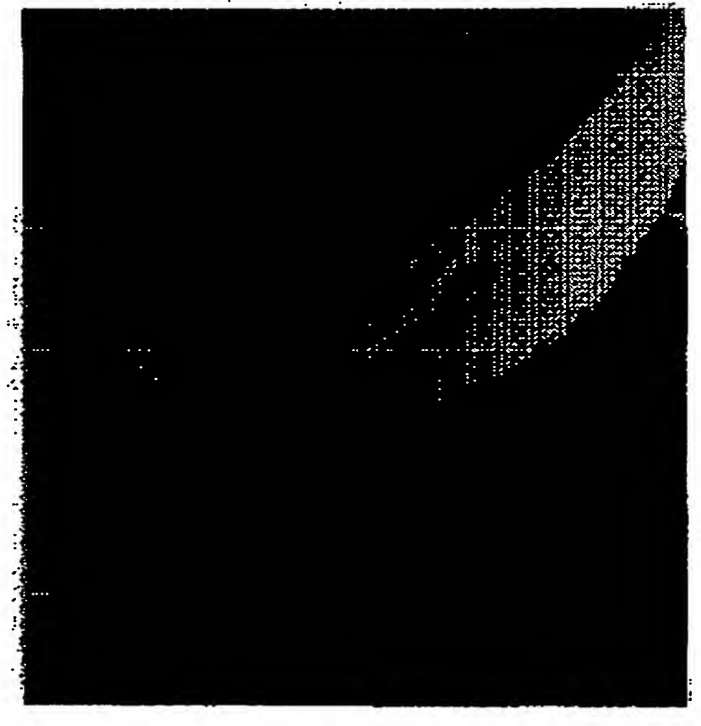


FIG. 7



×6,000

FIG. 8

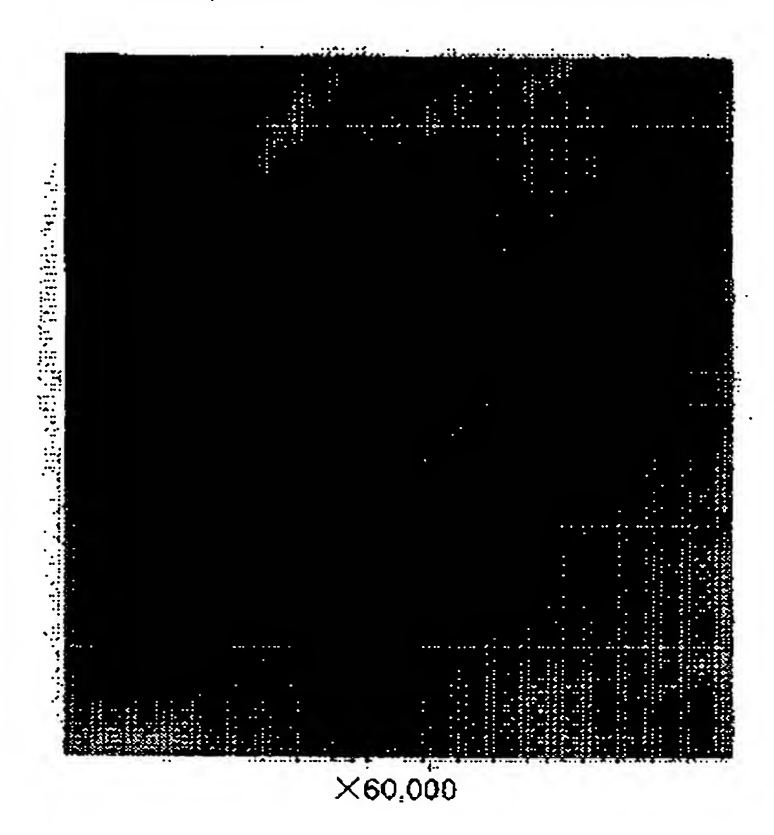
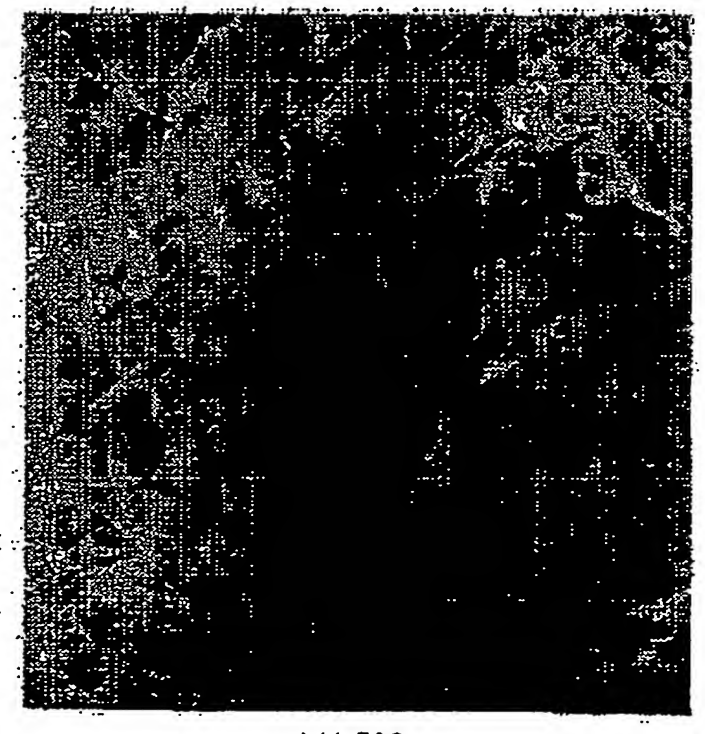


FIG. 9



×1,500

FIG. 10

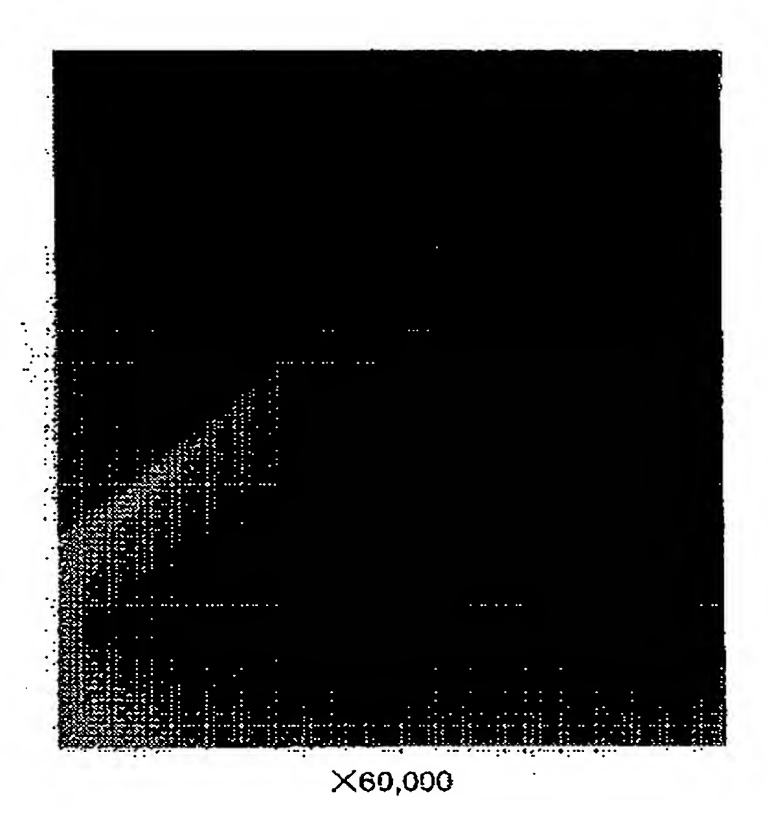
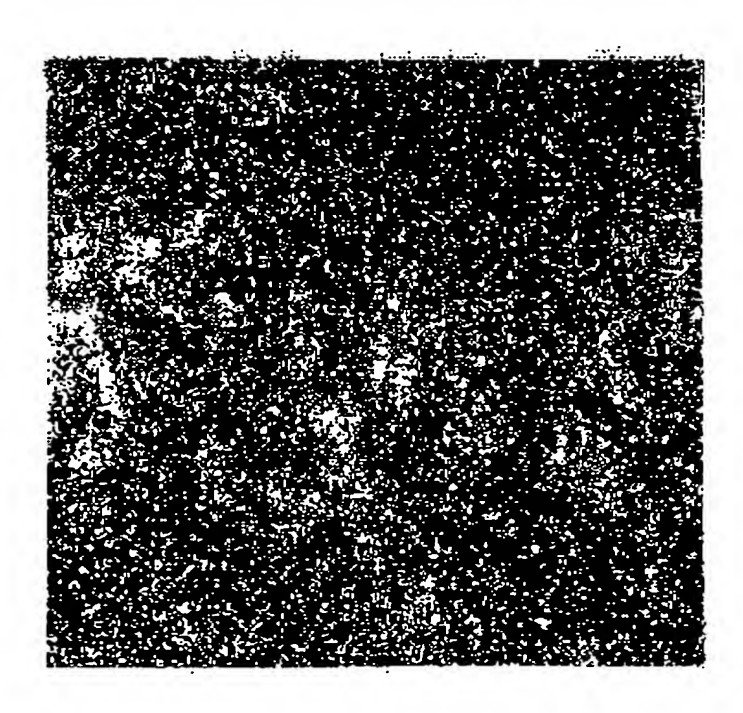


FIG. 11



9/11

FIG. 12

CROSS-CORRELATION VECTORS: 41×42

0.1 m/s

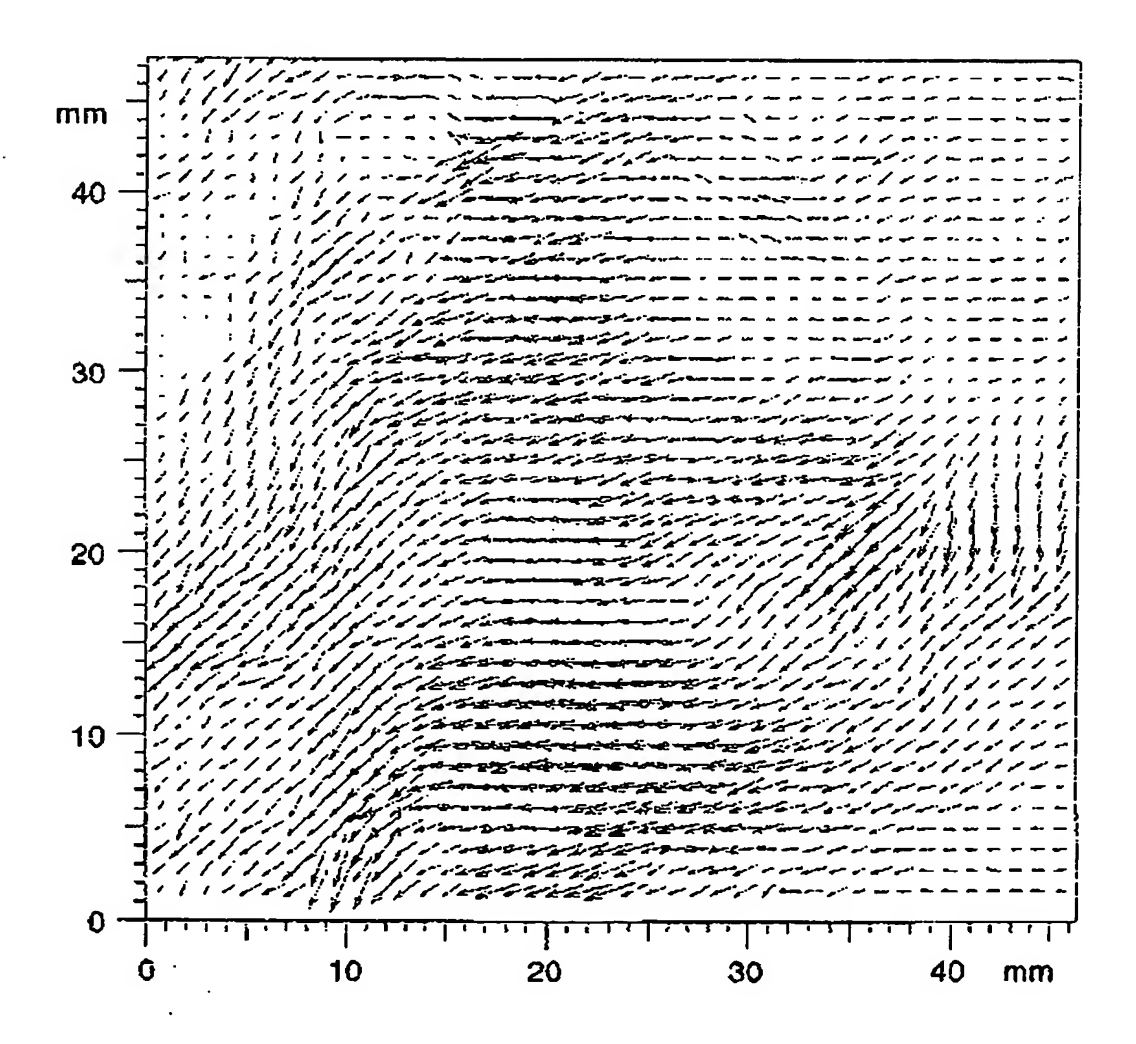
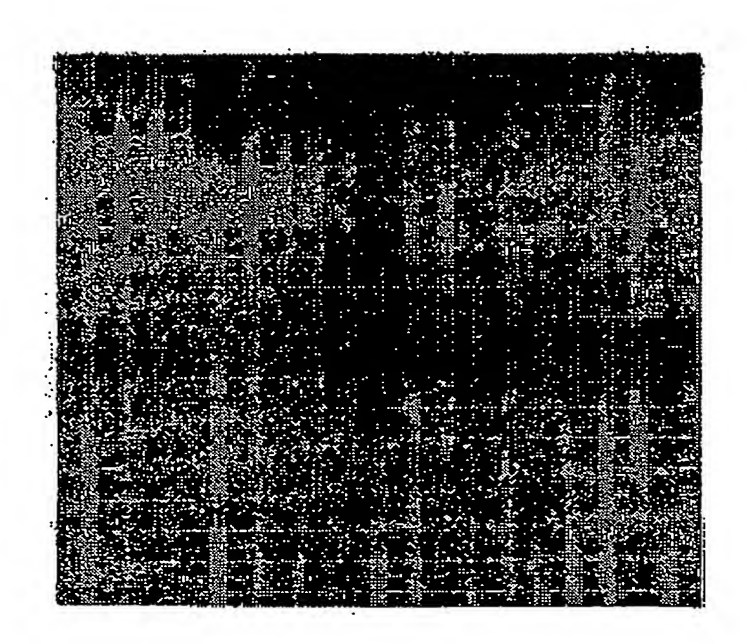


FIG. 13

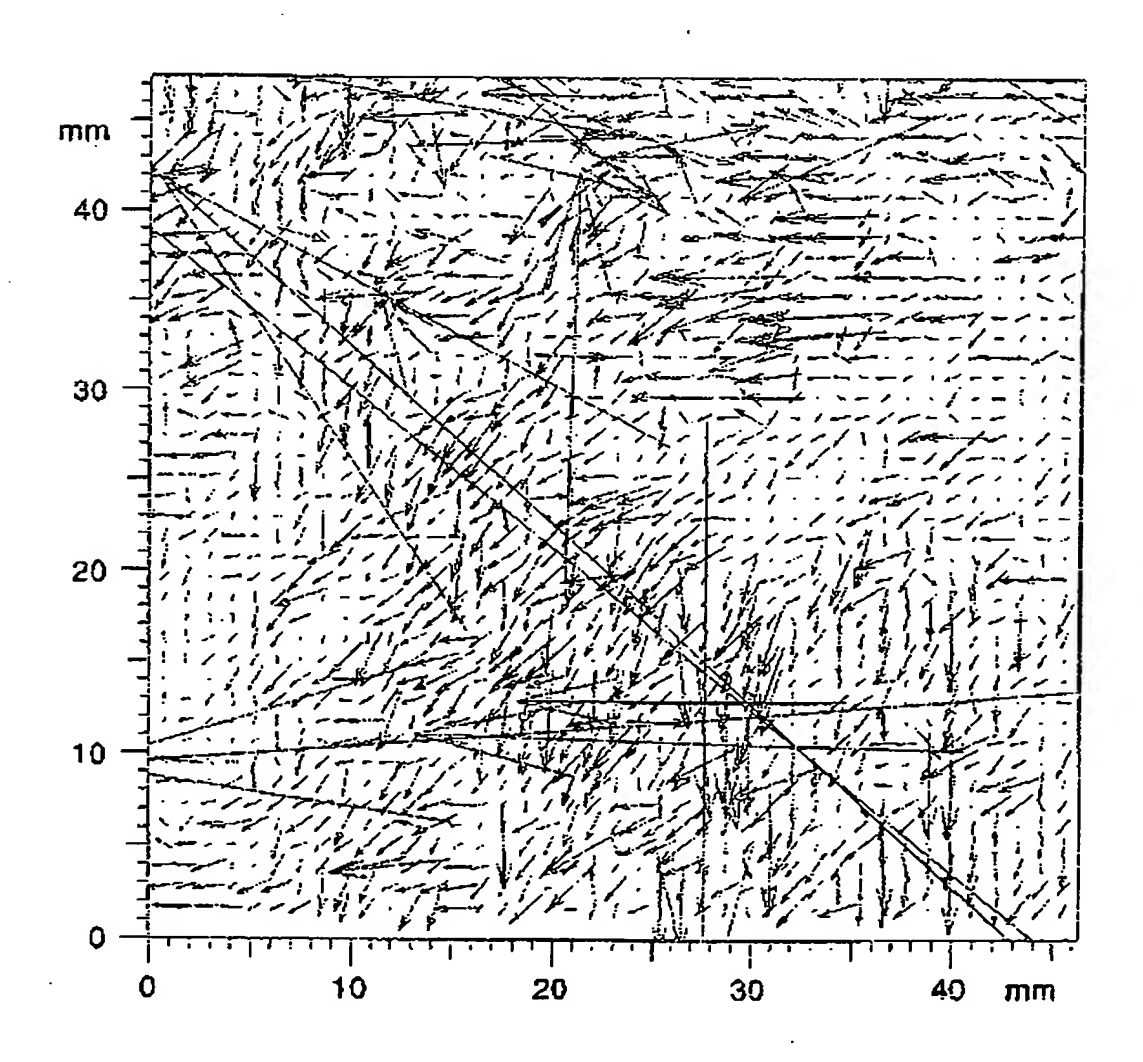


11/11

FIG. 14

CROSS-CORRELATION VECTORS: 41×42

0.0546 m/s



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP98/03918

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁶ C01G23/04, C01G23/00				
According t	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
<u> </u>	S SEARCHED			
	ocumentation searched (classification system followed C1 ⁶ C01G23/00-23/08	by classification symbols)		
Jits	ion searched other than minimum documentation to the tyo Shinan Koho 1922-1996 i. Jitsuyo Shinan Koho 1971-1998	e extent that such documents are included Toroku Jitsuyo Shinan Koh Jitsuyo Shinan Toroku Koho	o 19 94–1998	
Electronic d	ata base consulted during the international search (nat	ne of data base and, where practicable, se	earch terms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
X	JP, 6-285358, A (Kao Corp.) 11 October, 1994 (11. 10. 94 Example 2 (Family: none)		1	
X	JP, 6-142491, A (Japan Synthe 24 May, 1994 (24. 05. 94), Exemples 22 to 26 (Equily)		1-2, 20	
A	Examples 22 to 26 (Family: 1	ione)	3	
x	JP, 5-154374, A (Kawatetsu 1) 22 June, 1993 (22. 06. 93), Full text; Figs. 1 to 6 (Fa		1-2	
Ā	JP, 58-223606, A (Nippon Soc 26 December, 1983 (26. 12. 8 Full text (Family: none)		4-6, 8-12,	
	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family streex.		
	categories of cited documents: ता तेव्हीं आंतु प्रेर general state of the art which is not	"T" later document published after the inters date and not in conflict with the applicat		
E" consider of the contract of	red to be of particular relevance focused but published on or after the international filing date in which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	the principle or theory underlying the in "X" document of particular relevance; the classidated navel or cannot be considered when the document is taken alone	vention sizzed invention cannot be	
कृष्णंत्रो	rescon (no specified) at referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	document of particular relevance; the classicated to involve an inventive step a		
"P" docume				
	cated completion of the international search cember, 1998 (02. 12. 98)	Date of mailing of the international sear 15 December, 1998	-	
	eiling address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer	<u> </u>	
Facsimile No	в.	Telephone No.		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP98/03918

ategory*	egory* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim N				
A	JP, 9-25123, A (Director General of National	7, 13,			
	Institute for Research in Inorganic Materials, Science & Technology Agency), 28 January, 1997 (28. 01. 97), Pull text (Family: none)	15-19, 21			
		- .			
	•				
	•				

Porm PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

国際調査報告

- 発明の風する分野の分類(国際特許分類(IPC)) int, C1° C01G23/04, C01G23/09

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際物許分類 (1 PC))

Int. C1° C01G23/06-23/08

最小限質科以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国冥用新繁公報 1922-1996年

日本国公開吳府新黎公報 1971-1998年

日本国登録冥用新業公報 1994-1998年

日本国实用新奖登録公報 1996-1998年

国際調査で使用した電子ゲータベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連する	5と認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	JP, 6-285358, A (花王株式会社) 11、10月、1994 (11、10、94) 実施例2, (ファミリーなし)	1
X	JP,6-142491,A(日本合成ゴム株式会社) 24.5月.1994(24.05.94) 実施例22-26,(ファミリーなし)	1-2, 20
X	JP, 5-154374, A (川鉄鉱業株式会社) 22.6月.1993 (22.06.93) 全文,図1-6, (ファミリーなし)	1-2

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出頭日 以後に公安されたもの
- 「し」優先権主張に疑論を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理白を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「丁」国際出版日文は優先日後に公表された文献であって て出版と矛盾するものではなく、発明の原理又は選 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自用である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 15.12.98 02.12.98 46 9261 国際調査機関の名称及びあて先 特部庁審査官(権限のある職員)の 日本国特許庁(ISA/JP) 八原白美子 郅便番号100~8915 電話番号 03-3581-1101 内線 3417 東京都千代田区設於閉三丁自4番8号

C (統を).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP, 58-223606, A (日本暫達株式会社) 26. 12月. 1983 (26. 12. 83) 全文, (ファミリーなし)	$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$
Α	JP, 9-25123, A(科学技術庁無機材質研究所長) 28.1月, 1997 (28, 01, 97) 全文, (ファミリーなし)	7, 13, 15-19, 21
		•

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ TEFERENCE (S) OR EXHIBIT (S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

OTHER: